# **AQUEOUS RESIN COMPOSITION FOR CONDUCTIVE COVER**

Publication number: JP11185523

Publication date: 1999-07-09

Inventor:

TAKU MASAYUKI; DOI YASUTAKA; SHIMIZU

SHIGERU; UZAWA MASASHI; SAITO TAKASHI

Applicant:

MITSUBISHI RAYON CO; NITTO CHEMICAL

INDUSTRY CO LTD

Classification:

- international:

C09D179/00; C09D181/00; H01B1/12; C09D179/00;

C09D181/00; H01B1/12; (IPC1-7): H01B1/12;

C09D179/00; C09D181/00

- European:

Application number: JP19970353791 19971222 Priority number(s): JP19970353791 19971222

Report a data error here

#### Abstract of JP11185523

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a coat film with its superior transparency, smoothness, and conductivity or the like by employing a self doped soluble conductive polymer having a sulfonic group and/or a carboxyl group, a vinyl based polymeric emulsion, and a material containing a nonionic surfactant whose HLB is a specific value or more. SOLUTION: A nonionic surfactant whose HLB is 16 or more is employed. In water in which an acidic group-containing vinyl based polymer in which a vinyl based polymeric emulsion is obtained by a suspension polymerization method is solved or dispersed in a basic compound, this emulsion is obtained by emulsion-polymerizing the vinyl polymeric monomer. The acidic group- containing vinyl based polymer is preferably within the range of 50 to 200 mgKOH/g in solid component acid value and at a weight average molecule weight of 5,000 to 50,000. The self-domed soluble conductive monomer imparts conductivity to an aqueous resin composition for conductive cover. A vinyl based polymeric emulsion imparts base material adhesive properties, water proofness, and moisture proofness to a coat film of the aqueous resin composition.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-185523

(43)公開日 平成11年(1999)7月9日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号		FΙ						
H01B 1/12			H01	В	1/12		I	<b>Ξ</b>	
							I	₹	
							(	3	
							2	Z	
C 0 9 D 179/00			C 0 9	D 17	79/00				
		審査請求	未請求	請求基	質の数12	OL	(全 13 ]	頁) 最終頁に続く	
(21)出願番号	<b>特顧平9-35379</b> 1		(71) 出	人願	000006	035			
					三菱レ	イヨン	株式会社		
(22)出顧日	平成9年(1997)12月22日		東京都港区港南一丁目 6 番41号						
		(71) 出	人願	000003	000003953				
					日東化	学工業	株式会社		
					東京都	港区港	南一丁目 6	3番41号	
			(72)务	明者	田久	正幸			
								日橋四丁目1番60月	
			(70) %	- <del> </del>		•	ン株式会を	上商品開発研究所內	
			(72)9	明省	土井		de de ret 116 r		
								日橋四丁目1番60月	
			(24) (1	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •				上商品開発研究所内	
			(74)1	、埋人	开埋工	志質	正武		
								最終頁に続く	

# (54) 【発明の名称】 導電性被覆用水性樹脂組成物

### (57)【要約】

【課題】 各種帯電防止剤、コンデンサー等に用いら れ、配合時、保存時の安定性に優れ、透明性、平滑性、 導電性等の良好な塗膜を形成し得る導電性被覆用水性樹 脂組成物を提供する。

【解決手段】 導電性被覆用水性樹脂組成物として、ス ルホン酸基および/またはカルボン酸基を有する自己ド ープ型可溶性導電性ポリマー (A) と、ビニル系重合体 エマルション (B) と、HLBが16以上のノニオン系 界面活性剤(C)とを含有するものを用いる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 スルホン酸基および/またはカルボン酸基を有する自己ドープ型可溶性導電性ポリマー(A)と、ビニル系重合体エマルション(B)と、HLBが16以上のノニオン系界面活性剤(C)とを含有する導電性被覆用水性樹脂組成物。

1

【請求項2】 ビニル系重合体エマルション(B)が、 懸濁重合法により得られる酸性基含有ビニル系重合体 (I)を塩基性化合物で溶解または分散させた水中に て、ビニル重合性単量体(II)を乳化重合して得られる 10 エマルションであり、かつ上記酸性基含有ビニル系重合 体(I)が、固形分酸価50~200mgKOH/g、 重量平均分子量5000~5000の範囲であること を特徴とする請求項1記載の導電性被覆用水性樹脂組成物。

【請求項3】 可溶性導電性ポリマー (A) が、下記一般式 (1) (式中、R¹, R² は各々独立に、H, -SO $_3$ , -SO $_3$ H, -R $_5$ SO $_3$ , -R $_5$ SO $_3$ H, -OCH $_5$ , -CH $_3$ , -CH $_5$ , -F, -Cl, -Br, -I, -N ( $R^{35}$ )  $_2$ , -NHCOR $_5$ F, -OH, -O, -S  $R^{35}$ , -OR $_5$ F, -OCOR $_5$ F, -COOH, -COOH,

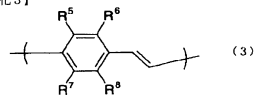
### 【化1】

下記一般式(2)(式中、 $R^3$ ,  $R^4$ は各々独立に、H,  $-SO_3$ ,  $-SO_3H$ ,  $-R^{35}SO_3$ ,  $-R^{35}SO_3H$ ,  $-OCH_3$ ,  $-CH_3$ ,  $-C_2H_5$ , -F, -CI, -Br, -I,  $-N(R^{35})_2$ ,  $-NHCOR^{35}$ , -OH, -O,  $-SR^{35}$ ,  $-OR^{35}$ ,  $-OCOR^{35}$ ,  $-NO_2$ , -COOH,  $-R^{35}COOH$ ,  $-COR^{35}$ ,  $-COR^{35}$ ,  $-COR^{35}$ , -CHO3よび一CNからなる群より選ばれ、ここで、 $R^{35}$ は炭素数  $1\sim24$ のアルキル、アリールまたはアラルキル基あるいはアルキレン、アリーレンまたはアラルキレン基であり、かつ、 $R^3$ ,  $R^4$ のうち少なくとも一つが一 $SO_3$ ,  $-SO_3H$ ,  $-R^{35}SO_3$ ,  $-R^{35}SO_3H$ , -COH3よび $-R^{35}COOH$ からなる群より選ばれる基である)、

# 【化2】

下記一般式(3)(式中、 $R^5 \sim R^8$  は各々独立に、H,  $-SO_3$ ,  $-SO_3$ H,  $-R^{35}$   $SO_3$ ,  $-R^{35}$   $SO_3$ H,  $-R^{35}$   $R^{35}$ ,  $-R^{35}$ , -

# 【化3】

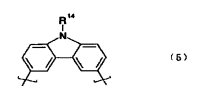


下記一般式(4)(式中、 $R^9$  ~ $R^{13}$  は各々独立に、H,  $-SO_3$ ,  $-SO_3$ H,  $-R^{35}$   $SO_3$ ,  $-R^{35}$   $SO_3$ H,  $-CO_3$ H,  $-CO_4$ H,  $-CO_5$ 

## 【化4】

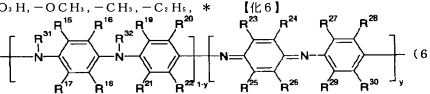
および下記一般式 (5) (式中、 $R^{14}$  は $-SO_3$ , -S  $O_3H$ ,  $-R^{35}$   $SO_3$ ,  $-R^{35}$   $SO_3H$ , -COOHおよび  $-R^{35}$   $COOHからなる群で選ばれ、ここで<math>R^{35}$  は炭素数  $1\sim 24$  のアルキレン、アリーレンまたはアラルキレン ン基である)、

【化5】



からなる群より選ばれる少なくとも1種以上の繰り返し 単位をポリマー全体の繰り返し単位中に20~100% 含み、かつ重量平均分子量が2000~100万である ことを特徴とする請求項1または請求項2記載の導電性 10 被覆用水性樹脂組成物。

【請求項4】 可溶性導電性ポリマー(A)が、下記ー 般式(6)(式中、yは0~1の任意の数を示し、R<sup>1</sup> ~R<sup>32</sup> は各々独立に、H, -SO₃, -SO₃H, -R<sup>35</sup>  $SO_3^-$ ,  $-R^{35}SO_3H_1 - OCH_3, -CH_3, -C_2H_6, *$ 



【請求項5】 可溶性導電性ポリマー(A)が、下記ー 般式 (7) (式中、 $R^{33}$  は、スルホン酸基、カルボン酸 基、およびこれらのアルカリ金属塩、アンモニウム塩、 置換アンモニウム塩からなる群より選ばれる一つの基を 示し、R<sup>34</sup>は、メチル基、エチル基、n-プロピル基、 isoープロピル基、nーブチル基、isoーブチル 基、secーブチル基、tertーブチル基、ドデシル 基、テトラコシル基、メトキシ基、エトキシ基、n-プ ロポキシ基、iso-プロポキシ基、n-ブトキシ基、※30

※iso-ブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ヘプトキシ基、ヘクソオキシ基、オクトキ シ基、ドデコキシ基、テトラコソキシ基、フルオロ基、 クロロ基、ブロモ基からなる群より選ばれる一つの基を 示し、Xは0~1の任意の数を示し、nは重合度を示 し、3以上である)であることを特徴とする請求項1ま たは請求項2記載の導電性被覆用水性樹脂組成物。 【化7】

\*-F, -C1, -Br, -I,  $-N(R^{35})_2$ , -NHC

 $OR^{35}$  , -OH, -O ,  $-SR^{35}$  ,  $-OR^{35}$  ,  $-OCOR^{35}$  ,  $-OCOR^{35}$  ,  $-NO_2$  , -COOH,  $-R^{35}$  COOH, -COOR<sup>™</sup>, -COR<sup>™</sup>, -CHOおよび-CNからなる群よ

り選ばれ、ここで、R<sup>35</sup> は炭素数1~24のアルキル、 アリールまたはアラルキル基あるいはアルキレン、アリ ーレンまたはアラルキレン基であり、かつ、R<sup>15</sup>~R<sup>32</sup>

のうち少なくとも一つが-SO3<sup>-</sup>, -SO3H,-R<sup>35</sup>S

O¸ , -R so, H, -COOHおよび-R cooh

からなる群より選ばれる基である)で表される繰り返し

単位をポリマー全体の繰り返し単位中に20~100%

含み、かつ重量平均分子量が2000~100万である

ことを特徴とする請求項1または請求項2記載の導電性

被覆用水性樹脂組成物。

【請求項6】 可溶性導電性ポリマー(A)中のすべて の芳香環および複素環の数に対するスルホン酸基の数の 割合が50%以上であることを特徴とする請求項1また は請求項2記載の導電性被覆用水性樹脂組成物。

可溶性導電性ポリマー(A)が置換基と して電子供与性基を有することを特徴とする請求項6記 載の導電性被覆用水性樹脂組成物。

【請求項8】 可溶性導電性ポリマー(A)が置換基と して電子供与性基を有し、かつ可溶性導電性ポリマー (A) 中のすべての芳香環および複素環の数に対するス ルホン酸基の数の割合が80%以上であることを特徴と する請求項1または2記載の導電性被覆用水性樹脂組成

【請求項9】 可溶性導電性ポリマー (A) の電子供与

は請求項8記載の導電性被覆用水性樹脂組成物。

【請求項10】 ビニル系重合体エマルション(B)が 架橋性官能基を有することを特徴とする請求項1ないし 9いずれか一項に記載の導電性被覆用水性樹脂組成物。 【請求項11】 ビニル系重合体エマルション(B)の 有する架橋性官能基が、下記一般式(8)(式中、R<sup>37</sup> は水素または炭素数1~6のアルキル基を示す)で表さ れる官能基であることを特徴とする請求項10記載の導 電性被覆用水性樹脂組成物。

【化8】

【請求項12】 ビニル系重合体エマルション (B) の 有する架橋性官能基が、アルデヒド基またはケト基に基 基がアルコキシ基であることを特徴とする請求項7また 50 づくカルボニル基であり、かつビニル系重合体エマルシ

ョン (B) が、2個以上のヒドラジン残基を有する有機 ヒドラジン化合物 (D) を含有することを特徴とする請 求項10記載の導電性被覆用水性樹脂組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、導電性被覆用水性 樹脂組成物に関するものであり、さらに詳しくは、配合 時、保存時の安定性に優れ、透明性、平滑性、導電性等 の良好な塗膜を形成し得る導電性被覆用水性樹脂組成物 に関する。

#### [0002]

【従来の技術】プラスチック類の静電塗装適性付与や静電気障害解消のための手段として、導電性プライマーや帯電防止剤等を用いてプラスチック類に導電性を付与する方法が一般的に用いられている。例えば、導電性プライマーでは、非導電体表面を導電化するために、プライマー中に導電性のフィラーや導電性添加剤を添加している。

【0003】上記導電性フィラーとしては、導電性カーボン、銀、ニッケル、アルミニウム等を用いるプラスチ 20ック用導電性プライマー組成物 (特開昭58-76266号公報、特開昭61-218639号公報、特開平2-120373号公報、特開平2-194071号公報)が提案されている。

【0004】しかしながら、これらプラスチック用導電性プライマー組成物は導電性フィラーを分散させているため、貯蔵中に導電性フィラーと樹脂成分とが分離、凝集する恐れがあり、保存安定性が悪いという欠点があった。また、これらの導電性フィラーを用いる導電性プライマーは一般的に高価格であり、さらに十分な導電性を得るためには膜厚を厚くする必要があり、コストの面で問題を有する。

【0005】導電性を付与する添加剤として、安価な界面活性剤を用いる方法(特開平3-4970号公報)も提案されているが、環境によって導電性プライマーの導電性が変化し、特に湿度の低い環境では導電性が低下するという欠点を有する。また、現在使用されている導電性プライマーや帯電防止剤の多くは有機溶剤系であり、環境、安全性などの問題から水系への代替が求められている。

### [0006]

【発明が解決しようとする課題】よって、本発明の目的は、配合時、保存時の安定性に優れ、透明性、平滑性、 導電性等の良好な塗膜を形成し得る導電性被覆用水性樹 脂組成物を提供することにある。

# [0007]

【課題を解決するための手段】かかる課題は、導電性被 覆用水性樹脂組成物として、スルホン酸基および/また はカルボン酸基を有する自己ドープ型可溶性導電性ポリ マー(A)と、ビニル系重合体エマルション(B)と、 HLBが16以上のノニオン系界面活性剤(C)とを含有するものを用いることにより解決される。

#### [0008]

(4)

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳しく説明する。本発明に用いられる自己ドープ型可溶性導電性ポリマー(A)は、導電性被覆用水性樹脂組成物に導電性を付与するものである。ここで、自己ドープ型可溶性導電性ポリマー(A)とは、導電性を発現させるための電子供与性分子あるいは電子受容性分子(ドーパント)の構成単10位をポリマー鎖中に含有しており、導電性発現のための錯体化(ドーピング)の必要のない可溶性導電性ポリマーのことである。

【0009】上記可溶性導電性ポリマー(A)として は、スルホン酸基および/またはカルボン酸基を有する 自己ドープ型可溶性導電性ポリマーであればよく、特に 限定されないが、例えば、特開昭61-197633号 公報、特開昭63-39916号公報、特開平1-30 1714号公報、特表平5-504153号公報、特表 平5-503953号公報、特開平4-32848号公 報、特開平4-328181号公報、特開平6-145 386号公報、特開平6-56987号公報、特開平5 -226238号公報、特開平5-178989号公 報、特開平6-293828号公報、特開平7-118 524号公報、特開平6-32845号公報、特開平6 -87949号公報、特開平6-256516号公報、 特開平7-41756号公報、特開平7-48436号 公報、特開平4-268331号公報等に示されるもの が挙げられる。

【0010】具体的には、可溶性導電性ポリマー(A)としては、フェニレンビニレン、ビニレン、チエニレン、ピロリレン、フェニレン、イミノフェニレン、イソチアナフテン、フリレン、カルバゾリレン等の骨格を繰り返し単位として含み、かつスルホン酸基および/またはカルボン酸基を有するπ共役系高分子が用いられる。この中でも、特にチエニレン、ピロリレン、フェニレンビニレン、イミノフェニレン等の骨格を有する可溶性導電性ポリマー(A)が好適に用いられる。

【0011】チエニレン、ピロリレン、フェニレンビニレン、イミノフェニレン等の骨格を有する可溶性導電性 ポリマー(A)としては、下記一般式(1)(式中、R、R<sup>2</sup>は各々独立に、H, -SO<sub>3</sub>, -SO<sub>3</sub>H, -R<sup>5</sup> SO<sub>3</sub>, -R<sup>55</sup> SO<sub>3</sub>H, -OCH<sub>3</sub>, -CH<sub>3</sub>, -C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>, -F, -C1, -Br, -I, -N(R<sup>35</sup>)<sub>2</sub>, -NHC OR<sup>35</sup>, -OH, -O, -SR<sup>35</sup>, -OR<sup>35</sup>, -OCO R<sup>35</sup>, -NO<sub>2</sub>, -COOH, -R<sup>35</sup> COOH, -COO R<sup>35</sup>, -COR<sup>35</sup>, -CHOおよび-CNからなる群より選ばれ、ここで、R<sup>35</sup> は炭素数1~24のアルキル、アリールまたはアラルキル基あるいはアルキレン、アリーレンまたはアラルキレン基であり、かつ、R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>のうち少なくとも一つが-SO<sub>3</sub>, -SO<sub>3</sub>H, -R<sup>35</sup> SO

 $_3$ ,  $-R^{35}$  SO $_3$ H, -COOHおよび $-R^{35}$  COOHからなる群より選ばれる基である)、

【化9】

【0012】下記一般式(2)(式中、 $R^3$ ,  $R^4$ は各々独立に、H,  $-SO_3$ ,  $-SO_3H$ ,  $-R^{35}$   $SO_3$ ,  $-R^{35}$   $SO_3H$ ,  $-OCH_3$ ,  $-CH_3$ ,  $-C_2H_5$ , -F, -C 1, -Br, -I, -N ( $R^{35}$ )  $_2$ ,  $-NHCOR^{35}$ , -OH, -O,  $-SR^{35}$ ,  $-OCOR^{35}$ ,  $-OCOR^{35}$ , -COOH,  $-R^{35}$  COOH,  $-COOR^{35}$ , -COOH,  $-COOR^{35}$ , -COOH,  $-COOR^{35}$ , -COOH, -COOH,

【化10】

【0013】下記一般式 (3) (式中、 $R^5 \sim R^8$  は各々独立に、H,  $-SO_3$ ,  $-SO_3H$ ,  $-R^{35}$   $SO_3$ ,  $-R^{35}$   $SO_3H$ ,  $-OCH_3$ ,  $-CH_3$ ,  $-C_2H_5$ , -F, -C 1, -Br, -I, -N ( $R^{35}$ )  $_2$ ,  $-NHCOR^{35}$ , -OH, -O,  $-SR^{35}$ ,  $-OCOR^{35}$ ,  $-OCOR^{35}$ , -COOH,  $-R^{35}$  COOH,  $-COOR^{35}$ , -COOH,  $-R^{35}$  COOH,  $-COOR^{35}$ , -COOH,  $-R^{35}$   $-CHOおよび-CNからなる群より選ばれ、ここで、<math>R^{35}$  は炭素数  $1\sim 24$  のアルキル、アリーレンまたはアラルキル基あるいはアルキレン、アリーレンまたはアラルキレン基であり、かつ、 $R^5 \sim R^8$  のうち少なくとも一つが $-SO_3$ ,  $-SO_3H$ ,  $-R^{35}$  SO $_3H$ 

【化11】

【0014】下記一般式(4) (式中、R<sup>9</sup> ~R<sup>13</sup> は各々独立に、H, -SO<sub>3</sub>, -SO<sub>3</sub>H,-R<sup>35</sup> SO<sub>3</sub>, -R<sup>35</sup> SO<sub>3</sub>H,-OCH<sub>3</sub>,-CH<sub>3</sub>,-C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -F, -C

 $I, -Br, -I, -N (R^{35})_{2}, -NHCOR^{35}, -OH, -O, -SR^{35}, -OR^{35}, -OCOR^{35}, -NO_{2}, -COOH, -R^{35}COOH, -COOR^{35}, -COOH, -COOH, -COOR^{35}, -COOH, -COO$ 

【化12】

【0015】および下記一般式(5)(式中、 $R^{16}$  はー  $SO_{3}$ ,  $-SO_{3}$  H,  $-R^{36}$   $SO_{3}$ ,  $-R^{36}$   $SO_{3}$  H, -C OOHおよび $-R^{36}$  COOHからなる群で選ばれ、ここで $R^{36}$  は炭素数  $1\sim 24$  のアルキレン、アリーレンまたはアラルキレン基である)、

【化13】

からなる群より選ばれる少なくとも1種以上の繰り返し単位をポリマー全体の繰り返し単位中に20~100% 含むものが挙げられる。

【0016】また、上記可溶性導電性ポリマー(A)の中でも、下記一般式(6)(式中、yは0~1の任意の数を示し、R<sup>15</sup> ~R<sup>25</sup> は各々独立に、H,-SO<sub>3</sub>,-SO<sub>3</sub> H,-R<sup>25</sup> SO<sub>3</sub>,-R<sup>26</sup> SO<sub>3</sub> H,-OCH<sub>3</sub>,-CH<sub>3</sub>,-C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>,-F,-C1,-Br,-I,-N(R<sup>25</sup>)<sub>2</sub>,-NHCOR<sup>25</sup>,-OH,-O<sup>2</sup>,-SR<sup>25</sup>,-OR<sup>25</sup>,-OCOH,-R<sup>25</sup> COOH,-COOR<sup>25</sup>,-COO<sup>35</sup>,-CHOおよび-CNからなる群より選ばれ、ここで、R<sup>25</sup> は炭素数1~24のアルキル、アリールまたはアラルキル基あるいはアルキレン、アリーレンまたはアラルキレン基であり、かつ、R<sup>15</sup> ~R<sup>26</sup> のうち少なくとも一つが-SO<sub>3</sub> ,-SO<sub>3</sub> H,-R<sup>27</sup> のうち少なくとも一つが-SO<sub>4</sub> ,-SO<sub>3</sub> H,-R<sup>35</sup> SO<sub>4</sub> ,-R<sup>35</sup> SO<sub>5</sub> H,-COOHおよび-R<sup>35</sup> COOHからなる群より選ばれる基である)で表される繰り返し単位をポリマー全体の繰り返し単位中に20~100%含むポリアニリン系の可溶性 導電性ポリマー(A)がより好適に用いられる。

【化14】

【0017】上記ポリアニリン系の可溶性導電性ポリマー(A)中の芳香環の数に対するスルホン酸基およびカルボン酸基の数の割合は、50%のものが水に対する溶解性の点で好適に用いられ、より好ましくは70%以上、さらに好ましくは90%以上、特に好ましくは100%以上のポリマーが用いられる。

【0018】さらに、上記ポリアニリン系の可溶性導電性ポリマー(A)は、導電性および溶解性の点から電子供与性基を有することが好ましく、具体的にはアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン基等が好ましく、この中でも特にアルコキシ基が好ましい。

【0019】これらの中で、最も好ましい置換基の組み合わせを有するポリアニリン系の可溶性導電性ポリマー(A)としては、下記一般式(7)(式中R<sup>33</sup>は、スル 20ホン酸基、カルボン酸基、それらのアルカリ金属塩、ア\*

\*ンモニウム塩および置換アンモニウム塩からなる群より 選ばれた1つの基であり、R<sup>M</sup> は、メチル基、エチル 基、nープロピル基、isoープロピル基、nーブチル 10 基、isoーブチル基、secーブチル基、tertー ブチル基、ドデシル基、テトラコシル基、メトキシ基、 エトキシ基、nープロポキシ基、isoープロポキシ 基、nーブトキシ基、isoーブトキシ基、secーブ トキシ基、tertーブトキシ基、ヘプトキシ基、ヘク ソオキシ基、オクトキシ基、ドデコキシ基、テトラコソ キシ基、フルオロ基、クロロ基、ブロモ基からなる群よ り選ばれた1つの基を示し、Xは0~1の任意の数を示 し、nは重合度を示し3以上である)で表されるものが 挙げられる。

【化15】

【0020】本発明で用いられる可溶性導電性ポリマー(A)の重量平均分子量は、GPCによるポリエチレングリコール換算値で、2000~100万のものが好ましく、より好ましくは3000~100万であり、さらに好ましくは5000~50万である。可溶性導電性ポ 30リマー(A)の重量平均分子量が2000未満では、水に対する溶解性に優れるが、導電性、成膜性および膜強度が不足し、100万を越えると、導電性は優れるが、水に対する溶解性が不十分となる。

【0021】可溶性導電性ポリマー(A)の製造方法としては、既知の方法を用いればよく、特に限定されないが、例えば、チエニレン、ピロリレン、イミノフェニレン等の骨格を有する複素環化合物、アニリン化合物等の重合性単量体を化学酸化重合法、電解酸化重合法などで重合させる方法が挙げられる。

【0022】本発明で用いられるビニル系重合体エマルション(B)は、導電性被覆用水性樹脂組成物の塗工後に塗膜を形成し、この塗膜に基材密着性、耐水性および耐湿性を付与するものである。このビニル系重合体エマルション(B)としては、ビニル重合性単量体(II)の溶液重合等によって得られるビニル系重合体を水中に乳化分散させたもの、あるいはビニル重合性単量体(II)を乳化重合したものなどが挙げられる。

【0023】また、ビニル系重合体エマルション(B) としては、懸濁重合法により得られる酸性基含有ビニル 50

系重合体(I)を塩基性化合物により溶解または分散させた水中にて、ビニル重合性単量体(II)を乳化重合して得られるものが、配合時、保存時のエマルションの安定性が良好であるという点で好適に用いられる。さらに、塗工後の塗膜の耐水性、耐湿性に優れているという点で、架橋性官能基を有するビニル系重合体を用いたビニル系重合体エマルション(B)がより好適に用いられる。

【0024】上記ビニル重合性単量体(II)としては、例えば、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸 n ープチル、メタクリル酸 i soーブチル、メタクリル酸 tertーブチル、メタクリル酸 2-エチルヘキシル、メタクリル酸 n ーラウリル、メタクリル酸 n ーステアリル、メタクリル酸シクロヘキシル等のメタクリル酸アルキルエステル、アクリル酸メチル、アクリル酸 n ーブチル、アクリル酸 tertーブチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸n-ラウリル、アクリル酸n-ステアリル、アクリル酸シクロヘキシル等のアクリル酸アルキルエステル、

【0025】メタクリル酸2-ヒドロキシエチル、メタクリル酸4-ヒドロキシブチル、メタクリル酸6-ヒドロキシへキシル等のメタクリル酸ヒドロキシアルキルエステル、アクリル酸2-ヒドロキシエチル、アクリル酸4-ヒドロキシブチル、アクリル酸6-ヒドロキシへキ

シル等のアクリル酸ヒドロキシアルキルエステル、メタ クリル酸グリシジル、アクリル酸グリシジル等のグリシ ジル基含有ビニル重合性単量体、スチレン、αーメチル スチレン等の芳香族ビニル重合性単量体、メタクリルア ミド、アクリルアミド等のアミド基含有ビニル重合性単 量体、メタクリル酸、アクリル酸、イタコン酸、クロト ン酸、フマル酸、マレイン酸、ソルビン酸等のカルボキ シル基含有ビニル重合性単量体、アクリロニトリル等の ニトリル基含有ビニル重合性単量体などが挙げられる。 これらは、必要に応じて単独で、あるいは2種以上を併 10 せて使用することができる。

【0026】上記酸性基含有ビニル系重合体(I)は、 メタクリル酸、アクリル酸、クロトン酸、イタコン酸等 の酸性基含有ビニル重合性単量体と、上記ビニル重合性 単量体(II)の1種あるいは2種以上とから構成され る。酸性基含有ビニル系重合体(I)の固形分酸価は、 50~200mgKOH/gであることが好ましく、よ り好ましくは $70\sim150$ mgKOH/gであり、この 範囲内において溶解性と耐水性、耐湿性のバランスが特 に良好となる。固形分酸価が50mgKOH/g未満で 20 は、酸性基含有ビニル系重合体(I)を塩基性化合物に て水中に溶解または分散させることが困難となり、20 0mgKOH/gを越えると、懸濁重合時の分散安定性 が低下するとともに、得られる途膜の耐水性、耐湿性や 基材密着性が劣る。

【0027】また、酸性基含有ビニル系重合体(1)の 重量平均分子量は、5000~5000の範囲である ことが好ましく、より好ましくは8000~20000 の範囲である。重量平均分子量が5000未満では懸濁 重合時の分散安定性が低下しやすく、50000を越え 30 ると、酸性基含有ビニル系重合体(I)を塩基性化合物 にて水中に溶解または分散させることが困難となる。

【0028】上記架橋性官能基は、導電性被覆用水性樹 脂組成物の塗膜が形成される際に、架橋性官能基を有す るビニル系重合体間を架橋し、途膜の耐水性や耐湿性を 向上させるものである。この架橋性官能基は、架橋性官 能基を有するビニル重合性単量体の重合により得られる ビニル系重合体エマルション (B) を用いることにより 導電性被覆用水性樹脂組成物に導入される。

【0029】この架橋性官能基としては、塗膜形成時に 架橋反応が進行するものであればよく、特に限定されな いが、比較的低温度の加熱で架橋反応が進行し、形成さ れる塗膜の耐水性が良好な下記一般式(8) (式中R<sup>37</sup> は、水素または炭素数1~6のアルキル基を示す)で表 される官能基、

【化16】

および、アルデヒド基またはケト基に基づくカルボニル

に基づくカルボニル基には、カルボキシル基、カルボン 酸エステル基は含まれない。

【0030】上記一般式(8)で表される架橋性官能基 を有するビニル重合性単量体としては、例えば、Nーメ チロールアクリルアミド、N-メトキシメチルアクリル アミド、N-エトキシメチルアクリルアミド、N-n-ブトキシメチルアクリルアミド、N-iso-ブトキシ メチルアクリルアミド、N-メチロールメタクリルアミ ド、N-メトキシメチルメタクリルアミド、N-n-ブ トキシメチルメタクリルアミド、N-iso-ブトキシ メチルメタクリルアミド等が挙げられる。

【0031】また、上記一般式(8)で表される架橋性 官能基を有するビニル重合性単量体は、得られるビニル 系重合体の単量体組成中1~30重量%の範囲で用いら れることが好ましく、該単量体が1重量%未満では、得 られる塗膜の耐水性、耐湿性が低下する傾向にあるため 好ましくなく、30重量%をこえると得られるビニル系 重合体の重合時および保存時の安定性が低下する傾向に あるため好ましくない。より好ましくは、1~15重量 %の範囲であり、この範囲において塗膜の耐水性、耐湿 性が特に良好となる。

【0032】上記アルデヒド基またはケト基に基づくカ ルボニル基を有するビニル重合性単量体としては、例え ば、アクロレイン、ダイアセトンアクリルアミド、ホル ミルスチロール、ビニルメチルケトン、ビニルエチルケ トン、ビニルイソブチルケトン等の炭素数4~7のビニ ルアルキルケトン類、ダイアセトンアクリレート、ダイ アセトンメタクリレート、アセトニルアクリレート、ア クリルオキシアルキルプロペナール、メタクリルオキシ アルキルプロペナール等が挙げられる。中でも、重合反 応性、架橋反応性、コスト等の点で、ダイアセトンアク リルアミド、アクロレイン、ビニルメチルケトンを用い ることが好ましい。

【0033】また、アルデヒド基またはケト基に基づく カルボニル基を有するビニル重合性単量体は、得られる ビニル系重合体の単量体組成中1~30重量%の範囲で 用いられることが好ましく、該単量体が1重量%未満で は、得られる塗膜の耐水性、耐湿性が低下する傾向にあ るため好ましくなく、30重量%をこえると、逆に得ら れる塗膜の耐水性が低下するため好ましくない。より好 ましくは、1~10重量%の範囲であり、この範囲にお いて塗膜の耐水性、耐湿性が特に良好となる。

【0034】本発明で用いられるビニル重合体エマルシ ョン(B)の製造方法としては、特に限定はされない が、例えば、溶液重合等で合成したビニル系重合体を水 中に乳化分散する方法、ビニル重合性単量体(II)およ び/または架橋性官能基を有するビニル重合性単量体を 乳化重合する方法などが挙げられ、この中でも、導電性 被覆用水性樹脂組成物の生産性を考慮すると、乳化重合 基が好ましい。なお、上記のアルデヒド基またはケト基 50 法で製造するのが好ましい。さらに、上記乳化重合法と

しては、懸濁重合法により得られた酸性基含有ビニル系 重合体(I)を塩基性化合物により溶解または分散させ た水中にて、ビニル重合性単量体(II)および/または 架橋性官能基を有するビニル重合性単量体を乳化重合す る方法がより好適である。

【0035】上記の溶液重合、乳化重合等は、公知のラジカル重合剤等を使用し、公知の重合条件で行われる。ラジカル重合開始剤としては、公知のものを使用すればよく、例えば、アゾビスイソブチロニトリル、2,2'ーアゾビス(2,4ージメチルバレロニトリル)等のアゾ化合物、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム等の無機過酸化物、過酸化ベンゾイル、tertーブチルヒドロパーオキサイド、ジーtertーブチルパーオキサイド、クメンヒドロパーオキサイド等の有機過酸化物、過酸化カリウムまたは過酸化アンモニウムと、亜硫酸水素ナトリウムまたはロンガリットとの組み合わせ、tertーブチルヒドロパーオキサイド、クメンヒドロパーオキサイド等の有機過酸化物と、硫酸水素ナトリウムまたはロンガリットとの組み合わせ等に代表されるレドックス系触媒などが挙げられる。

【0036】上記ラジカル重合開始剤の添加量は、通常、ビニル重合性単量体(II)および/または架橋性官能基を有するビニル重合性単量体の全量に対して0.01~10重量%の範囲であるが、重合の進行や反応の制御を考慮すると、0.1~5重量%の範囲が好ましい。また、ラジカル重合開始剤への活性付与のために、硫酸鉄等の2価の鉄イオンを含む化合物、エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム等のキレート化剤などを用いることもできる。

【0037】また、乳化重合の際には、必要に応じて公30 知の界面活性剤や連鎖移動剤を使用することができる。 界面活性剤としては、例えば、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、ラウリルスルホン酸ナトリウム、ラウリルスルホン酸ナトリウム、ラウリルスルホン酸ナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウム等のアニオン系界面活性剤、ポリオキシエチレン基を含むアニオン系界面活性剤、ポリオキシエチレンニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンラウリルエーテル等のノニオン系界面活性剤、分子中にビニル重合性二重結合を有する反応性界面活性剤などが挙げられる。連鎖移動剤としては、例えば、nードデシルメルカプタン、nーオクチルメルカプタン、nーテをシルメルカプタン、nーオクチルメルカプタン、nーテをシルメチルメルカプタン等のメルカプタン類、四塩化炭素、臭化エチレン等のハロゲン化合物などを挙げることができる。

【0038】乳化重合時におけるビニル重合性単量体 (II) および/または架橋性官能基を有するビニル重合 性単量体の仕込方法は、特に限定されず、一括仕込、適 下、あるいは一部をあらかじめ反応容器に仕込み、残り を適下するなどのいずれの方法でもよい。適下する場合 は、反応容器中の界面活性剤水溶液にそのまま適下して もよく、適下溶液に界面活性剤を加え、予備乳化してか 50 ら反応容器に適下してもよい。乳化重合時における反応 温度は、40~90℃の範囲が好ましい。また、アクリ ル酸等の酸成分を使用する場合には、乳化重合終了時に アルカリ成分を添加し、中和することにより、エマルションの保存安定性を高めることができる。

14

【0039】上記酸性基含有ビニル系重合体(I)は、公知の分散剤、開始剤、連鎖移動剤を使用し、公知の重合条件で懸濁重合法によって製造される。分散剤としては、例えば、70~100%のケン化度のポリビニルアルコール、ポリメタクリル酸ソーダ塩、ポリアクリル酸ソーダ塩等の水溶性高分子が挙げられる。開始剤としては、アゾビスイソブチロニトリル、2,2'ーアゾビス(2,4ージメチルバレロニトリル)等のアゾ化合物、過酸化ベンゾイル等の有機過酸化物などが挙げられる。連鎖移動剤としては、nードデシルメルカプタン、nーオクチルメルカプタン、nーテトラデシルメルカプタン、nーヘキシルメルカプタン等のメルカプタン類などが挙げられる。

【0040】上記酸性基含有ビニル系重合体(I)を水中に溶解または分散させるための塩基性化合物としては、アンモニア、トリエチルアミン、トリプロピルアミンなどが挙げられる。塩基性化合物の使用量は、酸性基含有ビニル系重合体(I)中の酸性基に対して0.5~1当量の範囲が好ましい。0.5当量未満では、酸性基含有ビニル系重合体(I)を水中に溶解または分散させることが困難になり、1当量を越えると、ビニル重合性単量体(II)の乳化重合安定性が不良となりやすい。

【0041】また、上記酸性基含有ビニル系重合体(I)に対するビニル重合性単量体(II)の使用量は、酸性基含有ビニル系重合体(I)100重量部に対して、50~300重量部の範囲であることが好ましい。50重量部未満では、導電性被覆用水性樹脂組成物から得られる塗膜の導電性が損なわれやすく、300重量部を越えると、ビニル重合性単量体(II)の乳化重合安定性が不良となりやすい。

【0042】本発明に用いられるHLBが16以上のノニオン系界面活性剤(C)は、導電性被覆用水性樹脂組成物の配合時や保存時の安定性を向上させ、得られる塗膜の外観を良好にするものである。なお、HLBとはHydrophile Balanceの略称であり、界面活性剤等の親水性を示す指標である。HLBが16未満の場合、導電性被覆用水性樹脂組成物の配合時や保存時の安定性が悪くなり、得られる塗膜の外観も不良となる。

【0043】上記ノニオン系界面活性剤(C)としては、例えば、HLBが16以上のポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル(花王(株)製、エマルゲン935、エマルゲン950、エマルゲン985等)、HLBが16以上のポリオキシエチレンアルキルエーテル(花王(株)製、エマルゲン147、エマルゲン430

(9)

10

等)などが挙げられる。中でも、HLBが16以上のポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテルが、より少量で導電性被覆用水性樹脂組成物の配合時や保存時の安定性および得られる塗膜の外観の改良効果に優れるため好適に用いられる。

【0044】本発明に用いられる2個以上のヒドラジン残基を有する有機ヒドラジン化合物 (D) は、ビニル系重合体エマルション (B) に含有される架橋性官能基が、アルデヒド基またはケト基に基づくカルボニル基の場合に、架橋剤としてビニル系重合体エマルション (B) に添加される。

【0045】上記有機ヒドラジン化合物(D)としては、炭素数が2~10、特に炭素数が4~6のジカルボン酸ジヒドラジド、例えば、シュウ酸ジヒドラジド、マロン酸ジヒドラジド、コハク酸ジヒドラジド、グルタン酸ジヒドラジド、アジピン酸ジヒドラジド、セバシン酸ジヒドラジド、マレイン酸ジヒドラジド、フマル酸ジヒドラジド、イタコン酸ジヒドラジド等、および、炭素数が2~4の脂肪族の水溶性ヒドラジン、例えば、エチレンー1,2ージヒドラジン、プロピレンー1,3ージヒンデラジン、ブチレンー1,4ージヒドラジン等が挙げられる。中でも、アジピン酸ジヒドラジド、イソフタル酸ジヒドラジド、セバシン酸ジヒドラジド、コハク酸ジヒドラジドを用いることが好ましい。

【0048】本発明の導電性被覆用水性樹脂組成物に配 40合される可溶性導電性ポリマー(A)の重量(a)は、ビニル系重合体エマルション(B)中のビニル系重合体の重量(b)との比率(a)/(b)が、0.005~4の範囲となるように加えるのが好ましく、より好ましくは、0.01~2の範囲である。(a)/(b)が0.005未満では、得られる塗膜の導電性が不良となり、4を越えると、導電性被覆用水性樹脂組成物の配合時や保存時の安定性が悪くなり、得られる塗膜の耐水性や耐湿性が低下する傾向にある。

【0049】本発明の導電性被覆用水性樹脂組成物に配 50 り、また、ノニオン系界面活性剤(C)を添加している

合されるノニオン系界面活性剤(C)の重量(c)は、ビニル系重合体エマルション(B)中のビニル系重合体の重量(b)との比率(c)/(b)が、 $0.001\sim0.1$ の範囲となるように加えるのが好ましく、より好ましくは、 $0.005\sim0.05$ の範囲である。(c)/(b)が0.001未満では、導電性被覆用水性樹脂組成物の配合時や保存時の安定性が悪くなり、得られる塗膜の外観も不良となり、0.1を越えると、塗膜の耐水性や耐湿性が低下する傾向にある。

【0050】また、有機ヒドラジン化合物(D)は、ビニル系重合体エマルション(B)中のアルデヒド基またはケト基に基づくカルボニル基のモル数(i)と、有機ヒドラジン化合物(D)中のヒドラジン残基のモル数(ii)との比率(ii)/(i)が、0.05~5の範囲となるように加えるのが好ましく、より好ましくは、0.5~1.5の範囲である。(ii)/(i)が0.05未満では、架橋反応の進行が不十分となり、形成される塗膜の耐水性や耐湿性が不足する傾向にあり、5を越えると、未反応の有機ヒドラジン化合物(D)により、塗膜の外観や耐水性に悪影響を与える。

【0051】本発明の導電性被覆用水性樹脂組成物には、塗膜成形性を向上させるために必要に応じて助剤を添加することができる。助剤としては、例えば、メタノール、エタノール、2ープロパノール、エチレングリコール、プロピレングリコール、2,2,4ートリメチルー1,3ーペンタンジオールモノイソブチレート、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノnーブチルエーテル等が挙げられる。

【0052】また、本発明の導電性被覆用水性樹脂組成物をポリプロピレン等のプラスチック基材に塗布する場合には、塗膜の基材への密着性向上のために、塩素化ポリオレフィン等の他の樹脂のエマルションや水溶性樹脂を混合して用いてもよい。さらに、本発明の導電性被覆用水性樹脂組成物には、必要に応じて、顔料、消泡剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、耐熱性向上剤、レベリング剤、たれ防止剤、艶消し剤、防腐剤等の各種添加剤を添加してもよい。

【0053】本発明の導電性被覆用水性樹脂組成物の固形分は、任意に選択することができるが、塗工作業性、 塗膜性能等を考慮すると、5~60重量%の範囲が好ま しい。

【0054】本発明の導電性被覆用水性樹脂組成物は、 刷毛塗装、ロール塗装、スプレー塗装、ディップ塗装等 の方法でプラスチック類等の基材に塗布され、ついで常 温で放置または50~200℃で加熱することにより硬 化し、塗膜を形成し、実用に供される。

【0055】このような導電性被覆用水性樹脂組成物に あっては、可溶性導電性ポリマー(A)が水溶性であ り、また、ノニオン系界面活性剤(C)を添加している

ため、可溶性導電性ポリマー (A) がビニル重合体エマルション (B) と分離、凝集することがなく、配合時、保存時の安定性に優れたものとなり、透明性、平滑性、導電性などの良好な塗膜を得ることができる。また、導電性被覆用水性樹脂組成物の各成分には、水に溶解もしくは分散するものを使用しているので、有機溶剤を使用する必要がなく、環境への影響や、作業者の安全性などの問題も改善される。

【0056】また、このような導電性被覆用水性樹脂組成物は、各種帯電防止剤、コンデンサー、電池、EMI 10シールド、化学センサー、表示素子、非線形材料、防食剤、接着剤、繊維、帯電防止塗料、防食塗料、電着塗料、メッキプライマー、電気防食、電池の蓄電能力向上等に適用可能である。特に、架橋性の導電性被覆用水性樹脂組成物は、導電性の湿度依存性が少なく、透明性が高いため、帯電防止剤への適用が優れている。帯電防止剤の具体的用途としては、包装材料、磁気カード、磁気テープ、磁気ディスク、写真フィルム、印刷材料、離形フィルム、ヒートシールテープ・フィルム、ICトレイ、ICキャリアテープおよびカバーテープなどが挙げ 20られる。

#### [0057]

【実施例】以下、本発明を実施例を示して詳しく説明する。なお、実施例中の「部」は「重量部」、「%」は「重量%」を示す。

#### 【0058】(製造例1)

ポリ(2-スルホー5-メトキシー1, 4-イミノフェニレン)(可溶性導電性ポリマー(A-1))の合成 攪拌機、コンデンサー、温度制御装置および適下ポンプ を備えた反応容器中、2-アミノアニソールー4-スル 30 ホン酸 100 mm o 1 を 25 で 4 m o 1 1 のアンモニア水溶液 50 m 1 に攪拌溶解し、攪拌しながら脱イオン水 100 m 1 にペルオキソ二硫酸アンモニウム 100 mm o 1 を溶解させた水溶液を 30 分間かけて適下した。適下終了後、25 で 12 時間さらに攪拌し、反応生成物を濾別洗浄後乾燥し、重合体粉末 15 g を 15 を 15 の重合体の体積抵抗値は 15 の 15 の 15 で 15 の 1

ポリ(2-スルホー1, 4-イミノフェニレン)(可溶性導電性ポリマー(A-2))の合成ポリ(2-スルホー1, 4-イミノフェニレン)を既知の方法(J. Am. Chem. Soc., (1991), 113, 2665-2666)に従って合成した。得られた重合体中のスルホン酸基の数の割合は、芳香環の数に対して52%であり、体積抵抗値は $50\Omega$ ・

【0060】(製造例3)

cmであった。

ポリ (2-スルホプロピル-1, 4-イミノフェニレン) (可溶性導電性ポリマー (A-3)) の合成ポリ (2-スルホプロピル-1, 4-イミノフェニレ

ン)を既知の方法(J. Chem. Soc., Chem. Commun., (1990), 180)に従って合成した。

18

### 【0061】(製造例4)

ポリ (2-スルホプロピル-2, 5-チエニレン) (可溶性導電性ポリマー(A-4)) の合成ポリ (2-スルホプロピル-2, 5-チエニレン) を既知の方法(第39回高分子学会予稿集, 1990, 561) に従って合成した。

# 【0062】(製造例5)

ポリ(2-カルボニル-1,4-イミノフェニレン) (可溶性導電性ポリマー(A-5))の合成 攪拌機、コンデンサー、温度制御装置および適下ポンプ を備えた反応容器中、2-アミノアニソール-4-カル ボン酸100mmolを25℃で4mol/lのアンモニア水溶液50mlに攪拌溶解し、攪拌しながら脱イオン水100mlにペルオキソニ硫酸アンモニウム100mmolを溶解させた水溶液を30分間かけて適下した。適下終了後、25℃で12時間さらに攪拌し、反応生成物を濾別洗浄後乾燥し、重合体粉末10gを得た。 【0063】(製造例6)

ビニル系重合体エマルション (B-1) の製造 脱イオン水233部、アデカリアソープSE-10N (旭電化工業(株)製アニオン系界面活性剤) 3部、エ マルゲン985(花王(株)製ノニオン系界面活性剤、 HLB=18.9) 6部を攪拌機、コンデンサー、温度 制御装置、適下ポンプおよび窒素導入管を備えたフラス コに仕込み、攪拌混合した。さらに、メタクリル酸メチ ル(以下MMAと記す)50部、アクリル酸n-ブチル (以下BAと記す) 48部、メタクリル酸(以下MAA と記す) 2部からなるビニル重合性単量体 (II) の混合 物100部のうち20部を仕込み、攪拌しながら80℃ に昇温した後に、窒素雰囲気下で、過硫酸カリウム(以 下KPSと記す) 0. 5部を添加した。窒素雰囲気下、 30分間攪拌した後、上記単量体混合物100部のうち の残り80部を2時間かけて適下した。適下終了後、窒 素雰囲気下、80℃で1時間攪拌して、ビニル系重合体 エマルション (B-1) を得た。得られたエマルション の固形分は32%であった。

#### 0 【0064】(製造例7)

ビニル系重合体エマルション (B-2, 4, 5, 8) の 製造

ビニル重合性単量体(II)組成および界面活性剤を表1に記載したように変更した他は、製造例6と同様に重合を行い、ビニル系重合体エマルション(B-2, 4,5,8)を得た。なお、表1に示す仕込量はすべて重量部である。ビニル系重合体エマルション(B-5)のみ、室温まで冷却した後、アジピン酸ジヒドラジド1.9部を添加し、さらに15分間攪拌した。

#### 50 [0065]

【表1】

ピニル系重合体エマルション(B)	B-1	B-2	B-4	B-5	B-8_
MMA	50	28	45	25	50
BA	48		48	- 1	48
EA	-	70	-	70	
MAA	2	2	2	2	2
NMMA	-		5	-	
DAA				3	
(ノニオン系界面活性剤)					
エマルゲン985 (HLB=18.9)	6	-	6	-	-
エマルゲン930 (HLB=15.1)		6		6	
(アニオン系界面活性剤)		1	Į		1
アデカリアソープSE-10N	3	2	3	2	-
DBSN a					2
アジピン酸ジヒドラジド			<u> </u>	1.9	
間形分(%)	32	32	32	32_	32

EA:アクリル酸エチル

NMMA: Nーメトキシメチルアクリルアミド

**DAA: ダイアセトンアクリルアミド** 

DBSNa:ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム

## 【0066】(製造例8)

ビニル系重合体エマルション (B-3) の製造 脱イオン水200部、ポリビニルアルコール(ケン化度 80%、重合度1700) 0. 6部を攪拌機、コンデン サー、温度制御装置を備えたフラスコに仕込み、ポリビ ニルアルコールを完全に溶解させた。一度攪拌を停止し て、MMA60部、メタクリル酸tertーブチル(以 下tBMAと記す) 12部、BA12部、MAA16 部、アゾビスイソブチロニトリルO.5部、nードデシ\*

20\*ルメルカプタン5部を加えて再度攪拌を開始し、75℃ に昇温した後、反応温度を75~80℃に保ち、3時間 反応させた。その後、90℃に昇温して1時間保持し た。反応物を目開き80μmの篩いにて濾過し、乾燥し て酸性基含有ビニル系重合体(I-1)を得た。表2に 得られた酸性基含有ビニル系重合体(I-1)の特性を 示す。

[0067]

【表2】

		_		
ビニル系重合体エマルション(B)	)	B-3	B-6	B- <u>7</u>
酸性基含有ビニル系重合体(Ⅰ)	мма	60	60	60
	t BMA	12	12	12
	ВА	12	12	9
	MAA	16	16	16
	DAA	-		3
ビニル重合性単量体 (II)	MMA	30	20	40
	ВА	60	60	60
	GMA	10	_	<u> </u>
	NBMA	-	20_	
アジピン酸ジヒドラジド		_	1.9	
ピニル系重合体エマルション固形	31	30	30	
酸性基合有ピニル系重合体(1)	104	101	106	
酸衡 (mgKOH/g)			\	
酸性基含有ビニル系重合体(I)	10000	10000	9000	
重量平均分子位			<u> </u>	

GMA:メタクリル酸グリシジル

NBMA: N-プトキシメチルアクリルアミド

【0068】上記酸性基含有ビニル系重合体 (I-1) 100部、脱イオン水410部を攪拌機、コンデンサ 一、温度制御装置、適下ポンプおよび窒素導入管を備え たフラスコに仕込んだ。攪拌しながら、28%アンモニ ア水10部を添加して30分攪拌を続け、さらに80℃ 50 ル酸グリシジル(GMA)10部、アデカリアソープS

に昇温して1時間攪拌し、酸性基含有ビニル系重合体 (I-1) 水溶液を得た。温度を80℃に保ったまま、 窒素雰囲気下で攪拌しながら、KPS0.5部を添加し た後、あらかじめMMA30部、BA60部、メタクリ

E-10N(旭電化工業(株)製アニオン系界面活性 剤)5部、脱イオン水50部の混合物を攪拌して調整し たプレエマルションを1時間かけて適下した。適下終了 後、80℃でさらに1時間保持して、ビニル系重合体エ マルション(B-3)を得た。得られたエマルションの 固形分は31%であった。

21

### 【0069】(製造例9)

ビニル系重合体エマルション (B-6, 7) の製造 単量体組成を表 2 に記載したように変更した他は、製造 例 8 と同様に重合を行い、ビニル系重合体エマルション 10 (B-6, 7) を得た。なお、表 2 に示す仕込量はすべ\*

\* て重量部である。ビニル系重合体エマルション (B-7) のみ、室温まで冷却した後、アジピン酸ジヒドラジド1.9部を添加し、さらに15分間攪拌した。

【0070】(実施例1)ビニル系重合体エマルション(B-1)30部を攪拌しながら、これに可溶性導電性ポリマー(A-1)の10%水溶液10部を添加し、導電性被覆用水性樹脂組成物(実施例1)を得た。得られた導電性被覆用水性樹脂組成物の特性を表3に示す。

[0071]

【表3】

		ピニル系 重合体 エマルション	エマルゲン 985 添加量(部)	配合安定性	強膜 外観	表面抵抗 (Ω/□)	耐水性
	1	B-1		0_	0	1×10 <sup>8</sup>	×
寒	2	B-2	0.1	C	0	3×10 <sup>8</sup>	×
	3	B-3	0.1	C	0	2×10 <sup>8</sup>	×
施	4	B-4	_	C	0	7×10 <sup>7</sup>	0
"-	5	B-5	0.1	0	0	9×10 <sup>7</sup>	0
例	6	B-6	0.5	0	0	1×10 <sup>8</sup>	0
	7	B-7	0.3	0	0	2×10 <sup>8</sup>	0
比	1	B-8		×	×	脚定不可	
較	2	B-2		Δ	×	測定不可	
91	3	B-3		0	×	測定不可	

【0072】なお、表3に示す特性の評価は以下の方法を用いて行った。

・配合安定性:導電性被覆用水性樹脂組成物の配合直後の安定性を目視評価した。

### 〇 良好

#### △ 凝集物生成

× 可溶性導電性ポリマー(A)水溶液を添加中に凝固・塗膜外観:配合した導電性被覆用水性樹脂組成物をガラス板上に塗布し、室温で1時間乾燥後、100℃で1時間加熱し、膜厚10μmの試験塗膜を形成した。試験塗膜の外観を目視評価した。

#### 〇 平滑で透明性良好

#### × 表面が凸凹で不透明

・導電性:上記試験塗膜の表面抵抗をハイレスター(三菱化学(株)製、MCP-TESTER)を用いて測定した。

### ・耐水性:

上記試験塗膜を25℃の水に12時間浸漬した後、目視評価した。

○ 可溶性導電性ポリマー(A)の水中への溶出なし × 可溶性導電性ポリマー(A)が水中に著しく溶出 【0073】(実施例4および比較例1~3)ビニル系 重合体エマルション(B)を表3に記載したように変更 した他は、実施例1と同様に配合を行い、導電性被覆用 水性樹脂組成物(実施例4および比較例1~3)を得 た。なお、表3に示す配合量はすべて重量部である。得50

られた導電性被覆用水性樹脂組成物の特性を表3に示す。

【0074】(実施例2)ビニル系重合体エマルション(B-2)30部にエマルゲン985(花王(株)製ノニオン系界面活性剤、HLB=18.9)0.1部を添加し、1時間攪拌した。さらに攪拌しながら、可溶性導電性ポリマー(A-1)の10%水溶液10部を添加し、導電性被覆用水溶性樹脂組成物(実施例2)を得た。得られた導電性被覆用水性樹脂組成物の特性を表3に示す。

【0075】(実施例3および5~7)ビニル系重合体 エマルション(B)とエマルゲン985の添加量を表3 に記載したように変更した他は、実施例2と同様に配合 を行い、導電性被覆用水性樹脂組成物(実施例3および 5~7)を得た。得られた導電性被覆用水性樹脂組成物 の特性を表3に示す。

【0076】本発明の導電性被覆用水性樹脂組成物は、 実施例1~7にあるように、配合時の安定性に優れ、ま た、この組成物より透明性、平滑性、導電性の良好な塗 膜を得ることができた。さらに、架橋性官能基を有する ビニル系エマルション(B)を用いた導電性被覆用水性 樹脂組成物からは、実施例4~7にあるように、耐水性 に優れた塗膜を得ることができた。これに対し、本発明 の条件を満たさない導電性被覆用水性樹脂組成物は、比 較例1~3にあるように、十分な特性を示さなかった。

[0077]

【発明の効果】以上説明したように本発明の導電性被覆 \* に優れ、透明性、平滑性、導電性等の良好な塗膜を得る 用水性樹脂組成物にあっては、配合時、保存時の安定性\*

ことができ、工業上非常に有益なものである。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号

C 0 9 D 181/00

(72)発明者 清水 茂

神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 日 東化学工業株式会社中央研究所内

FΙ

C 0 9 D 181/00

(72)発明者 鵜沢 正志

神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 日 東化学工業株式会社中央研究所内

(72)発明者 斎藤 隆司

東京都千代田区丸の内一丁目5番1号 日

東化学工業株式会社内